

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-256709

(43)Date of publication of application: 09.11.1987

(51)Int.CI.

CO1B 31/18

(21)Application number: 61-098510

(22)Date of filing:

61-098510 28.04.1986 (71)Applicant:

KOBE STEEL LTD

(72)Inventor:

NOMURA MASAKATSU NAKANE YOSHINOBU

AOKATA TAKU

YAMAGATA MASAHIRO

(54) METHOD FOR PURIFYING CO

(57)Abstract:

PURPOSE: To continue the operation of the process for a long period by introducing a gaseous mixture consisting essentially of CO and contg. a specified amt. of O2 into a deoxygenation device packed with a catalyst contg. a group VIII metal to reduce the O2 content, and then supplying the mixture to a COSORB process.

CONSTITUTION: A gaseous mixture consisting essentially of CO and contg. \$\leq 3\text{vol} \% O2 is introduced at \$\leq 80\circ* C into the deoxygenation device packed with a catalyst contg. at least a group VIII metal. Consequently, O2 is mostly converted into H2O, the H2O is separated, and the O2 content is reduced to \$\leq 100\$ volume ppm. The gas is then supplied to a soln, of a metallic complex salt in an aromatic hydrocarbon (COSORB soln.) to purify CO. A carrier of alumina, etc., is impregnated with about 0.1W1.0wt% group VIII metal such as platinum and palladium to obtain the above-mentioned deoxygenation catalyst. Since the deterioration of the COSORB soln, and the clogging of a heat exchanger in the COSORB process can be prevented by the above-mentioned method, the operation can be continued for a long period.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑨ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62 - 256709

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁內整理番号

9公開 昭和62年(1987)11月9日

C 01 B 31/18

6750-4G

審査請求 有 発明の数 1 (全7頁)

49発明の名称

COの精製方法

村

②特 頭 昭61-98510

愛出 願 昭61(1986)4月28日

砂発 明 者 野

正勝

川西市花屋敷 1-21-18

⑦発 明 者

中根 義信

加古川市平岡町二俣1007

母発 明 者 青 方

卓昌 弘

神戸市須磨区妙法寺蓮池366-10-1109

母発明者 山形

大阪市西淀川区佃3-19-10-1109 神戸市中央区脇浜町1丁目3番18号

切出 顋 人 株式会社神戸製鋼所

②代 理 人 弁理士 植木 久一

明 細 書

1. 発明の名称

COの精製方法

2. 特許請求の範囲

COを主成分とし、3容量%以下のO1を含有する する混合ガスを少なくとも第2位族金属を含有する 触媒の充填された脱酸素装置に80℃以上で導入 し、主としてO1をH2Oに変換し、このH1O を分離することによってO1含有量を100容量 ppa 以下に低下させてから、金属錯塩の芳香族炭 化水素溶液に供給してCOの精製を行なうことを 特徴とするCOの精製方法。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明はCOを主成分とする含O: ガスよりO: を効率的に除去し、更にCOSORB法によってCOを分類回収する方法に関するものである。

[従来の技術]

最近、CO、CO』、CH。OHなどの炭素数

が1つの化合物を出発原料とするC、化学が注目を集めているが、上記C、化合物の中でも特にCのは、(1) 反応活性がきわめて強いこと、(2) これまで利用価値が低いとされてきた重質にあることのほか、(3) 製鉄所副生ガス、メタノールブラントパージガスなど各種工業からの副生ガスとして大量に得られること等から、特に有望な原料と考えられている。

COの分離・精製技術としては、アンモニア性 調液洗浄法や源冷分離法などが知られているが、 米国チネコ・ケミカル社とエッソ・リサーチ・アンド・エンジニアリング社が協同開発した所期「COSORBプロセス」(特公昭48一3504 号公報参照)は、各種混合ガスから高純度のCOを高収率かつ安値に回収するプロセスとして、今

COSORBプロセスで使用される吸収液(以

特開昭 62-256709 (2)

下COSORB溶液という)とは、MIMIX N・芳香族(2種の金属からなる塩錯体の芳香族炭化水素の溶液)として表わされるものであるが、中でも特に好ましい溶液は、ハロゲン化第1銅とでであるとを適当な溶液中で反立させることによって製造される一般ではことを有する2金属の塩錯体の芳香族炭化水素(例えはCOSORB溶液の構成が特定される訳ではなく、今後開発されるであろうCOSORB溶液は

各種文献によるとCOSORB溶液は、H2.CO2.CH4.N2.O2などに対しては化学的に不活性であると取扱われており、実際にCOを主成分とする含O2がスをCOSORBプロセスで処理する際にはO2を除去せずにそのままCOSORB溶液と接触させ、COを分離回収している。

全て太発明の対象に含まれる。

常温 ── CUAICI. · CO+C · / H。 高温

ところが、 転炉ガスを原料として長期間 COSORBプロセスを運転していると、 COSORB溶液の劣化とCOSORBプロセス の熱交換器の閉塞という問題が生じてきた。

これらの問題は後述するように混合ガス中に含まれるOIによるものであることが本発明者らの検討の結果判明した。

そこで本発明においては、COSORBプロセス導入前の混合ガス中のO」を効果的に取り除き得る技術の開発を主眼点とし、その結果として、COSORB浴液の劣化およびCOSORBプロセスの熱交換器開整を防ぎCOSORBプロセスの長期運転を可能とするCOの精製方法の確立を目的とするものである。

[問題点を解決するための手段]

上記問題点を解決することのできた本発明とは 素の発生も指数関数的に地 COを主成分とし、3容量%以下のO1を含有す した。この原因を発明する る混合ガスを、少なくとも第個族金属を含有する のような実践を行なった。

[発明が解決しようとする問題点]

たとえば、製鉄所の転炉ガスからCOを回収する場合(転炉ガスは一般にCO:約70%. CO:約17%. N:約10%. H: :約2%. O: :0.2~1.5%程度含む)、この混合ガスを昇圧して活性炭吸者溶等に供給することにより敬量不純物例えばH:S.SO:NH:. HCN等を除去し、更に合成ゼオライト等の充填された吸着塔に供給することによって水分を1ppm 以下に除去した後COSORBプロセスに供給してCOを分類回収する。

COSORBプロセスに供給された転炉ガスは 吸収塔でCOSORB溶液と向流接触し、常温下ではCOが選択的に吸収される。COを吸収した COSORB溶液は放散塔に送られ、ここで加温 されてCOを放散する一方COSORB溶液は回 収され循環使用される。得られたCOはCI化合 物の原料として、或はその他種々の目的に使用される。

C u A 2 C 2 4 · C 7 H 6 + C 0

触媒の充填された脱酸素装置に80~200℃、好ましくは100~150℃で導入し、主として0.1 を H 2 0 に変換し、この H 2 0 を分離することによって0.2 含有量を i 0 0 容量 pp 8 、好ましくは10pp 8 以下に低下させてから、金属錯塩の芳香族炭化水素溶液に供給して C 0 の精製を行うことを要旨とするものである。

[作用]

COSORB溶液は、塩化第1銅(CuC2)よりも強いルイズ塩基あるいは含酸素有機化合物と反応し、COSORB溶液が分解して、塩化泵1銅、塩化水素あるいは室温タール等を生成する。

前記した(a) COSORB溶液の劣化、(b) COSORBプロセスの熱交換器の閉塞といった問題を追跡していたところ、COSORB溶液中に置温タールが指数関数的に生成増加し、塩化水素の発生も指数関数的に増加してくることが判明した。この原因を発明するために本発明者らは次のような事務を行たった

(実験!)

5 0 0 ccの メ ス フ ラ ス コ に 3 0 0 ccの C O S O R B 溶液 (液温 1 3 0 ℃) を入れ、 2 % O z ー 9 8 % N z の混合標準ガス 2 5 0 cc/min を吹込んだ場合と、 純 N z ガ ス 及び純 C O ガ ス を 同じく 2 5 0 cc/min で、 同温度の液中に吹込んだ場合の結果を第 3 図及び第 1 表に示す。

以上から明らかな様に、Oiが含まれている場合にはCOSORB溶液がOiと反応して

- ①液中の銅溶解量が減少した。
- の室温タールの量が増えた。
- ③塩化水素が発生し続けた。

これに対し、O2が除去されたガス、すなわち 純N2、純COをCOSORB溶液に吹込むと、 上記のようなCOSORB溶液の劣化現象は確認 されなかった。

又、 C O を主成分とする O 』 ガスを長時間処理 した C O S O R B 密液について、これをガスクロマトグラフで分析するとメチレンピスメチルベンゼン (C H 』 — C H 』) の存在

- C u C 2 1 + A 2 0 C 2 + 2 H C 2 † ... (3)

即 ち C O を 主 成 分 と す る O 。 が ス を C O S O R B プロセスで処理すると液劣化が起こり、 高値な C O S O R B 溶液が失われるとともに、 生成した室温タールおよび生成した C u C A あるいは A 2 O C 2 がスラッジとして熱交換器にスケーリングし、熱交換器を閉塞し、長期間の運転が困難になってくるというわけである。



が確認された。

以上のことから、COSORB溶液中に溶解している塩化水素(HC2)、トルエンと処理がス中のOzとが反応し、下記(1)、(2)、(3)、(4) [(4) 式は(1)、(2)、(3) 式をまとめたもの] 式のような反応がCOSORB溶液の劣化、すなわち室温タールの生成、塩化水素の発生、液中銅溶解量の減少等が生じ、COSORBプロセスにとって重大な問題が起こったのではないかと考えられた。

H 2 O + C u A 2 C 1 4

	2%02—	01-	01	0.5
	00 強	t –	£ .	ı
崧	°N 3€	7	8	ş
II.		C050R8液中銀溶解量の変化割合 (%)	路道タールの増加割合(%)	塩化水素の砂発生母(ミリmol)

(夹 设 2)

実験1と同様の条件で2%01 - 98%N1の混合標準ガス250cc. / min を液中に約60時間吹込んだ後、純N2 ガスに切替えると、第4図に示すように数時間後に塩化水素発生速度は急減した。 この 結果 から 含 0 1 ガスでは、COSORB溶液の劣化現象指標となる塩化水素の発生が続き、O2を含んでいないガスでは塩化水素が発生しないことが確認された。

したがって混合ガス中のO2を除去した後で COSORBプロセスに供給する様にすれば、これらのトラブルをなくすことができるはずである との確信を得るに至ったが、種々検討した結果、 3 容量%以下のO2を含有する原料ガスであれ ば、本発明で特定した触媒を用いることとなって 1 0 0 容量ppa 以下に、条件によってはし0~1 ppa 以下に容易に低減させることが可能であり、 所期の目的が達成され得ることを知った。以下 O2の除去プロセスを中心にして更に説明する。

である.

すなわち、前記試験結果をもとにCOSORB 溶液へのO。含有ガスのO。濃度と液劣化速度と の関係から同O。濃度と液身命を対応させて表わ すと第2表の通りである。

第 2 表

酸素源度 (pps)	液寿命(年)
5.000 (0.5%)	0.7
1.000	1.3
200	2.4
100	3.1
5.0	4.0
ιο	7,.4
ı	17.8
Ī	

例えば、含〇、ガス中の〇、濃度が0.5 %の時 はCOSORB溶液の使用(寿命)年数は約1年 しかないが、少なくとも〇、濃度を100ppa以 COを主成分とし3容量%以下のO:を含有する混合ガス(本発明ではO:含有量が3容量%が3容量%が3容量%が3容量%が3容量%が3容量の力、また本発明を適用する混合ガス中のの:含有量は3分を脱酸素装置には乳人する。混合ガス中のO:は、アルミナ等の担は、アルミナ等の担性とこのでは、では多数ス中のH:と選択的に反応する。

 $H_2 + 1/2$ O $_2$ → H_2 O $_3$ また H_2 が不足している場合には

 $C O + 1/2 O_2 \rightarrow C O_2$

の反応によって補填され、 O 2 含有量は速やかに 1 O O 容量ppm 好ましくは、 1 O ppm 以下に低下 せしめられる。すなわち、本発明で特定した独蝶 を C O を主成分とする含 O 2 ガスに適応した場合、含 O 2 ガス中に化学量論比以上の水素が存在 しなくても C O と反応し、 O 2 含有量を速やかに 低減できることを大きな特徴としている。 O 2 含 有量を 1 O O 容量ppm 以下とした理由は次の通り

下にすると液の使用年数は約3年となり、経済的に合理的になる。当然、02歳度が低くなればなるほど液寿命は長くなり、好ましくは10ppg以下にすると約7年となり、使用上問題が無くなる。又、1ppg以下では15年以上の液寿命となる。

また、この際CO・+2H・一CH・のHの反応をた、この際CO・+2H・一CH・のHの反応を表することがある。脱酸素装置の出が低いというを表析出のためには、性質上での炭素析出のたりにがするには、好きのでは、好きのでは、分類では、各段間にからには、強力を設置し、を対したのでは、各段間にからを設置し、層内温度を350で以下にする必要があった。

脱酸素装置内で発生したH2O(およびCH,OH)は脱湿装置にて1容量ppm以下に脱湿(および脱アルコール)される。1容量ppmを超えるH2O、CH,OHはCOSORB溶液の劣化の原因となるので除去しなくてはならない。

なお散量不越物であるHiS、HCN、SOi、NHi,CSi,HF等は脱酸素装置の前あるいは後の工程で除去される。以上のように脱酸素された混合ガスはCOSORBブロセスに供給されるわけである。

[実施例]

第1図、第2図は本発明の実施側を示すフロー 図である。

実施例 1

第1図に従って説明する。

CO: 68%、O:: 16%、N:: 14.7%、H:: 0.8%、O:: 0.5%からなる40℃の転炉排ガス(以下LDGということがある)を圧縮微1(油入りスクリューコンプレッサー、あるいはオイルフリーコンプレッサー)にて3 kg/ca²Gまで圧縮した後熱交換器2で40℃まで冷却器4に平して100℃まで昇温し、A & 担体器器4に導入して100℃まで昇温し、A & 担体器器4に3.5重量%のPd 触媒を充填した反応塔(脱酸素を立

サーであれば充填塔10は省略できる。ついで LDGは設選塔Bに通され合成ゼオライトの充填 された設選用充填塔12.12′を通過し水分を 1容量ppa 以下に除去(CH;OHの存在する場 合も充填塔12.12′で除去される)したのち COSORBプロセスに供給される。

以上のようにして調整されたし D G は C O S O R B プロセスに導入され C O の精製が行 なわれる。尚 1 4 . 1 5 はフィルター、熱交換器 2 . 6 は冷却水によるもの、 4 . 1 4 は蒸気によ るものである。 .

夹筋例 2

第2図に従って説明する.

前記組成のLDGを圧縮機にて3 kg/ca² Gに圧縮し、然交換器 2 1 で 4 0 でまで冷却しドレーン3 によって凝縮水を排出する。次に熱交換器 4 で5 0 でに加温し、充壌塔 1 0 . 1 1 にて油あるいは微量不純物を除去した後熱交換器 1 4 により1 0 0 でに加温される。反応塔 5 で 0 1 が消失して18 0 でに酸化昇温されるので、熱交換器 6 で

出たガスの顕然によって入口ガスを昇温しても良い。反応塔5内ではH:+i/2 0:-H:0の反応がおこり、次にC0:+1/2 0:-C0:なる反応がおこりの:は消失する。この時 C 0:+2 H:-CH:0Hの反応がおこることもある。この酸化反応によりしDGは180でぐらいに昇温するので然交換器6により約40でまで冷却されて凝縮水はドレーン9で除去される。

40 Cに冷却され、子仰脱湿装置 A で冷却脱水され、さらに脱湿装置 B にて脱湿され C O S O R B プロセスに供給される。詳細は実施例 1 と同様である。尚、本発明の趣旨をかえない範囲でフローをかえることは可能である。

実施例 1 および実施例 2 にて得られた L D G の O 。 過度は 1 容量 ppm 以下、メタノール等の含酸素化合物の過度はガスクロマトグラフの定量下限以下であった。

実施例1で得られたO21容量ppm以下のLDGをCOSORBプロセスに導入してCOの精製を行なったところ、第3表に実施例として示す結果が得られた。O2を除去しないものを比較例として併記する。



	東 路 例 (0s除去ガス)	# dd ds	0.1mol-Cu/Hr	0.02·#1%/A
£	比 校 例 (含03ガス)	10 pp	1 =01-Cu/Hr	0.2mt%/A
無		部代水素の発生車	CosoRe倍後の組製少速度	留温タールの生成量

A … 予旗脱湿装置

B --- 脱湿萎罩

出頭人 株式会社神戸製鋼所代理人 弁理士 植 木 久

特開昭62-256709 (6)

上表より、含O,ガスから、O,を除去した 後、 COSORBプロセスに供給すると、 COSORB溶液の劣化速度が、極端に抑制され ることが、確認できた。

[発明の効果]

以上のように本発明によれば、COを主成分としつ。を含有する混合がス中の〇。を事前に一定 過度以下に取り除くことによってCOSORBプロセスでのCOSORB溶液の劣化および然交換 器の閉塞を防ぐことができCOSORBプロセス の長期安定運転が可能となる。

4. 図面の簡単な説明

第1 図、第2 図は本発明の実施例を示すフロー図、第3 図および第4 図はガス吹込み量と塩化水素発生速度との関係図である。

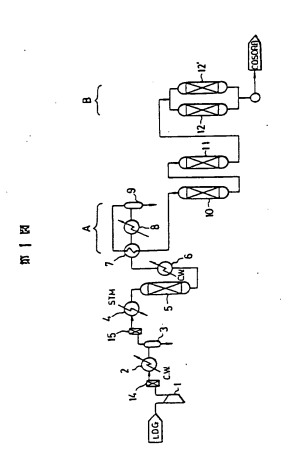
1 … 圧縮機

2. 4, 6, 7, 8 -- 热交货器

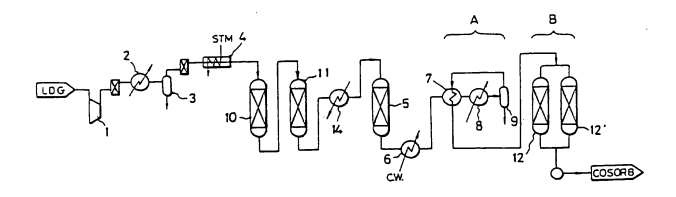
3. 9-- ドレーン

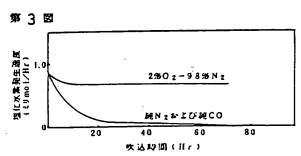
5 --- 反広塔

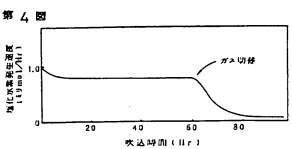
10,11,12,12, ...充填塔



第 2 図







This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

| BLACK BORDERS
| IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
| FADED TEXT OR DRAWING
| BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
| SKEWED/SLANTED IMAGES
| COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
| GRAY SCALE DOCUMENTS
| LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
| REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.